shillention numbers EDOS70000

Implantable percutaneous endoprosthesis.

Publication number	EP05/8998	Also published as:
Publication date:	1994-01-19	JP6205838 (A)
Inventor:	STRECKER ERNST PETER DR-MED PR (DE)	DE4222380 (A1) DEP0578998 (B1)
Applicant:	STRECKER ERNST PETER DR MED PR (DE)	ES2107588T (T3
Classification:		Cited documents:
- International:	A61F2/84; A61F2/06; A61F2/00; A61F2/02; A61F2/82; A61F2/06; A61F2/00; A61F2/02; (IPC1-7): A61F2/04; A61M29/00	☐ WO9112779 ☐ US5059211
- European:	A61F2/06S6N	US4879135 DE4030998
Application number	EP19930109923 19930622	WO9206734
Priority number(s):	DE19924222380 19920708	more >>

Report a data error here

Also published as

Abstract of EP0578998

The percutaneous endoprosthesis (10) which can be implanted, in particular into a blood vessel or another body cavity, has a varieble tumen and a casing (12. 13) which consists of a sheathing material equipped with at least one incorporated medicament to be gradually administered to the patient in the implanted state of the prosthesis, or else is designed as a disphragm-like hollow culf with a medicament depot in the culf ravity. The medicament is released through holes in the culf walls. The sheathing material forming the casing can preferably be a plastically deformable, blodegradable material comming the casing can preferably be a plastically deformable, blodegradable material comming the casing can preferably be a plastically deformable, as a to form resides which can be administered to the patient in the implanted stated preferably at a constant delivery rate. Another embodiement envisages a casing folded around the stent which is folded open when the prosthesis is expanded and surrounds the stent without any folds in the expanded state.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 93109923.8

(f) Int. Cl.5. A61F 2/04, A61M 29/00

2 Anmeldetag: 22.06.93

(12)

Priorität: 08.07.92 DE 4222380

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.01.94 Patentblatt 94/03

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

 Anmelder: Strecker, Ernst Peter, Dr.-med.Prof. Vierordtstrasse 7a D-76228 Karlsruhe(DE)

Erfinder: Strecker, Ernst Peter, Dr.-med.Prof.
Vierordtstrasse 7a
D-76228 Karlsruhe(DE)

Vertreter: Geitz, Heinrich, Dr.-Ing. Kalserstrasse 156 D-76133 Karisruhe (DE)

In der K\u00f6rper eines Patienten perkutan implantierbare Endoprothese.

Die perkutan insbesondere in ein Blutgefäß oder in eine andere Körperhöhle implantierbare Endoprothese (10) ist in ihrem Lumen veränderbar und besitzt eine Umkleidung (12,13), die entweder aus einem Hüllenmaterial besteht, das mit wenigstens einem eingelagerten und im implantierten Zustand der Prothese nach und nach an einen Patienten abzugebenden Medikament ausgerüstet ist, oder als membranartige Hohlmanschette mit einem Medikamentendepot im Manschettenhohlraum ausgebildet ist. wobei die Medikamentenabgabe über Lochungen in den Manschettenwänden erfolgt Vorzugsweise kann es sich bei dem die Umkleidung bildenden Hüllenmaterial um plastisch verformbares und biologisch abbaubares Material handeln, in dem zumindest ein Medikament in gelöster Form oder unter Bildung von Bläschen enthalten ist und mit vorzugsweise gleichbleibender Rate an den Patienten im implantierten Zustand abgegeben werden kann. Eine andere Ausführungsform sieht eine unter Falten um den Stent herumgelegte Umkleidung vor, die sich beim Aufdehnen der Prothese auffaltet und im aufgeweiteten Zustand den Stent faltenlos umgibt.

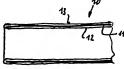


Fig: 7

Die Erfindung bezieht sich auf eine in den Körper eines Patienten, insbesondere in ein Blutgefäß oder eine andere Körperhöhle, mittels eines Katheters perkutan implantierbare und als Binglieher Hohlkörper ausgebildete Endoprothese, dienach lagenchtiger Plazierung bei der Implantation von einem Keinen Lumen beim Einführen auf ein der Gebrauchslage entsprechendes größeres Lumen veränderhar ist.

Perkutan einführbare und im Lumen veränderbare Prothesen sind bekannt. Sie dienen zum Eröffnen oder Erweitern von Gefäßlumen entweder durch mechanisches Aufdehnen mittels bekannter Ballonkatheter von einem kleinen Lumen auf ein größeres Lumen oder sie dehnen sich nach vorheriger Zusammendrückung vor der Implantation durch Federkraft, bedingt durch beim Zusammendrücken erzeugte Federvorspannung, von selbst auf.

Eine auf einem Ballonkatheter aufgenommene und durch Dilatation aufweitbare sowie dadurch vom Katheter ablösbare und in einem Gefäß olazierbare Endoprothese ist in der EP-A-0 292 587 beschrieben. Bei dieser Prothese handelt es sich um einen durch Stricken, Häkeln oder sonstige Arten der Maschenbildung aus Metall- oder Kunststoff-Fadenmaterial guter Gewebeverträglichkeit hergestellten Stent in Form eines schlauchartigen Hohlkörpers, wobei die einzelnen Maschen aus locker ineinandergreifenden Schlingen bestehen. Beim Aufweiten infolge Dilatation des Ballons des Katheters erfahren die ineinandergreifenden Schlingen der Maschen plastische Verformungen und demgemäß verharrt eine aufgedehnte Prothese in ihrer Aufweitlage.

Selbstaufdehnende Stents sind beispielsweise in der EP-A0 183 372 und in der US-PS 4 732 152 vorbaschrieben. Diese Prothesen werden vor der implantation gegen ihnen eigene Federrückstealkräfte auf einen reduzierten Querschnitt zusammengedrückt, in den Körper eines Patienten eingeführt und federn nach lagerichtiger Plazierung infolge Wegnahme der Rückhattekraft im jeweiligen Ge-188 auf und werden dadurch fixiert.

Bei der in der EP-A-0 183 372 beschriebenen Endoprothese handelt es sich darum, daß diese zum Zwecke der Implantation auf einen reduzierten Guerschnitt zusammengedrückt und dann in diesem zusammengedrückten Zustand mittels eines sogenannten "Pushers" durch einen zuvor in ein Gefäß eingebrachten Katheter hindurch bis zur lagerichtigen Positionierung im Gefäß vorgeschoben wird. Dieses Vorschieben der Prothese durch den Katheter erfordert einen erheblichen Krattaufwand, weil der Verschiebung große Reibungskräfte entgegenwirken.

Bei dem in der US-PS 4 732 152 beschriebenen System handelt es sich um eine gewebte und federnd ausgebildete Endoprothese, die im zusammengedrückten Zustand durch eine doppeite, am distalen Ende verschlossene Hölle zusammengehalten wird. Diese Hölle wird, wie beim Abstreifen eines Strumpfs vom Fuß eines Trätigers, von der zusammengefalleten Prothese zurückgezogen. Zur Vermeidung der dabei auftretenden Reibung kann zwischen die beiden Hüllenblätter Flüssigkeit eingefüllt werden. Das wegen der Reduzierung der Reibungswiderstände zuräckst elegant erscheinende System ist jedoch sehr umständlich in der Handhabung.

Die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe besteht dempegenüber darin, die eingangs erläuterte gattungsgemäße Endoprothese, die mittels eines Katheters implantierbar und in Ihrem Lumen veränderbar it, dahingshend zu verbessern, daß diese neben ihrer Funktion, eine Verbindung zu oder zwischen Körperholikälmen herzustellen und nach der Implantation auf Dauer offen zu halten auch therapeutischen Zwecken zu dienen veranten,

Diess Aufgabe ist bei der Endoprothese nach dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1 dadurch gelöst, daß die Prothese eine Umkleidung aus einem ohne Rissebildung beim Aufdehnen vom kieinen auf das größere Lumen plastisch verformbaren Hüllenmaterial aufweist und daß letzteres mit wenigstens einem eingelagerten, im implantierten Zustand der Prothese nach und nach mit vorzugsweise gleichbeibender Rate an den Patienten abzugebenden Medikament ausgerüstet ist.

Zwar ist eine Gefäßprothese aus der DE-OS 29
41 281 bekannt, die aus einem portsen Schlauch
sus Kunststoft und einem an seiner Außenwandung
gebundenen Elastomerüberzug besteht, wobei bei
er Teile der Gefäßprothese mit Medikamenten versehen sind, aber diese Gefäßprothese ist nur begrenzt aufweitbar, wobei die eingesetzte Umkleidung beim Aufdehnen einen beträchtlichen eilastischen Bereich hat, so daß im aufgeweiteten Zustand eine erhebliche Rückstellikraft auf den Stent
wirkt, der zu einer unerwünschten Reduzierung der
Aufweitlage führen kann.

Bei der Erfindung wird hingegen ein Umhüllungsmaterial eingesetzt, das beim Aufdehnen plastisch verformt wird und daher nach dem Aufweiten des Stents keinerlei Rückstellkräfte ausübt, so daß ein Verharren in der Aufweitlage gewährleistet ist.

Zudem können durch die mit Medikamenten ausgerüsteten Umkleidungen nach der Implantation punktuelle Behandlungen von Gefäßerkrankungen durchgeführt werden. Auch sind derartige Prothesen zur Schienung von Tumorstenosen und Tumorverschlüssen beispielsweise in den Gallenwegen verwendbar, wenn sie Zytostatika oder antiproliferative Stoffe enthalten.

Eine weitere Lösung der Erfindungsaufgabe besteht darin, daß die Prothese eine Umkleidung

25

aufweist, die den Stent im nicht aufgeweiteten Zustand unter Ausbildung von Falten umschließt, wobei sich die Falten beim Aufweiten der Prothese auf das größere Lumen glätten, und daß die Umkleidung mit wenigstens einem eingelagerten, im implantierten Zustand der Prothese nach und nach mit vorzugsweise gleichbielbender Rate an den Pafenten abzugebenden Medikament ausgerüstet ist.

Auch diese Prothese ist individuell an den jeweiligen zur Implantation vorgesehenen Gefäßquerschnitt anpaßbar, ohne däß das die Umkleidung bildende Material dehnbar sein muß. Die Anpassung an den erdrodrichen Gefäßguerschnitt vielmehr dadurch erreicht, daß die im nicht aufgedehnten Zustand gefaltele Umkleidung sich beim Aufdehnen des Stents auf einen größeren Ouerschnitt enfaltet und dann geglättet an der Gefäßwand anliedt.

Nach einer zweckmäßigen Weisrbilding der Erfindung ist die Umkleidung an der Außenwand und/oder der Innenwand der Prothese angeordnat Gemäß einer anderen Weiterbüldung der Erfindent, gemäß einer anderen Weiterbüldung der Erfindent, hat es sich als zweckmäßig erwiesen, wenn das die Umkleidung der Protheses bildende Hüllenmaterlat nicht nur eine außen und innen auf der Endoprothese aufliegende Schicht bildet, sondern das umhüllende Materia alle stützenden Teile der Endoprothese vollständig einschließt, so daß der Stent im implantierne Zustand zusätzlich stabilisiert let.

Letzteres kann in einfacher Weise dadurch erreicht werden, wenn gemäß einer abermatigen
Weiterbildung die zumindest ein eingelagertes Medikarment enthaltende Umkleidung durch Einbridgen des die Prothese stillzenden Hohlkörpres des Stents in eine Gußform mit fillssigem und danach erhärtendem dehnbarem Hüllenmaterial aufgebracht wird. Dies hat den Vorteil, daß die Wandanteile der umgossenen Endoprothese eine völlig olate Oberläche haben.

Aus der DE-OS 35 03 126 ist zwar schon ein implantat bekannt, bei dem auf der Oberfiche eines rohrförmigen Trägers oder Stents ein Kollagenüberzug mit einem daran gebundenen Medikament aufgebracht ist, aber diese Überzug ist nur in begrenztern Maße aufdehnbar, wobei die Medikamentenabgabe mit nichtlinerer Rate erfolgt.

Eine andere vorteilhafte Weiterbiklung der Erindung sieht vor, daß die Umkleidung bei ehwa halber Maximalaufdehnung des die Prothese stützenden Hohlikörpers oder Stents auf diesen aufgebracht ist, um auch bei maximaler Aufweinungen Prothese eine durchgängige Beschichtung mittels der Umkleidung zu gewähnleisen.

Um eine möglichst große Menge medikamentöser Substanzen unter Beibehaltung der günstigen mechanischen Eigenschaften der Prothese aufzunehmen, kann die Umkleidung der Endoprothese auch als schlauchartige Hohlmembran oder Hohlmanschette ausgebildet sein, die um den Stent herumgelegt und belestigt ist. Zweckmäßigenvelt kann dabei die schlauchartige Hohlmembran an der Stentinnen- und/oder Außenseite haftend angelegt und um die Enden des Stents herumgeschlagen sein.

Eine ebenfalls sinnvolle Welterbildung ist dadurch gekennzeichnet, daß die in der Umkleidung enthaltenen Medikamente in dem Hüllenmaterial gelöst oder in Form von Biläschen aufgenommen sind. Dabei können zur Medikamentenabgabe Löcher in der Innen- undroder Außenwandung der Umkleidung vorgesehen sein, die sich beim Aufweiten auf das größere Lumen der Prothese so erweitern, daß im maximalen Aufweitungszustand der Prothese ein Medikamente freisetzbar sind

Zweckmäßigerweise kann die Anzahl der Löcher in der dem Gefäßlumen zugewandten Wandung der Umkleidung von der der Geßäßinnenwand zugewandten Wandung der Umkleidung verschieden sein, so daß durch dieses Verhältnis der höhelied er zum Gefäßlumen bzw. zur Gefäßwand hin erfolgenden Medikamentenabgabe vorgegeben werden kann.

Auch kann das die Umkleidung bildende Hüllendarfelal mit Vorteil biologisch abbaubar sein,
wobel die Abbauprodukte keinen ungünstigen Nebenwirkungen hervorrufen dürfen. Wenn das Hüllenmaterial biologisch abbauber ist, findet die Medikamentenabgabe nicht durch Hinausdriftundierenaus dem Trägermaterial statt, sondere durch ereisetzung beim Abbau des Trägermaterials, in dem
das geläste Medikament bzw. die dieses enthalberden Bläschen an die Oberfläche des sich abbauden Bläschen an die Oberfläche des sich abbauden Bläschen nor die Oberfläche des sich abbauden Materials gelangen und dadurch in Kontakt mit
Körperflüssigkeiten kommen. Die Medikamentenabgabe ist somit vom Abbau des Trägermaterials
abhängie und die Abbaubarkeit ist direstelliges.

In vorteilhafter Weise kann die Urnkleidung der Endoprorthese aus Polymeren oder Polymerverbindungen bestehen, insbesondere aus Poly-D-L-Laktid oder aus Poly-D-L-Laktid-co-trimentyleinkarbonat der aus mit Glutalaldehyd verkettetern Albumin, wobei das Glutalakdehyd nach Vernetzung des Albumins wieder enternt wird, weil Glutalaklehyd thrombogen wirtt. Die Umkledung kann aber auch aus Polyacryl oder Polyacry(Verbindungen bestehen.

Es sind zwar sichon polymerbeschichtete und mit Medikamenten priparieries Stents bekannt, bei-spielsweise durch R.C. Oppenheim et al. in Proc. Int. Symp. Contr. Rel. Bloact. Mat. 15 (1988), Seiten 52 - 55, aber bei diesem Stents ist lediglich eine biologisch nicht abbaubare Polymerschicht auch Aufsprühlen einer Akryl-Dispersion auf den Stent aufgebracht und es sind keine Mittel zum Aufweiten des Prothesenquerschnitts vorgesehen.

Welter hat es sich als sinnvoll erwiesen, wenn die Umkleidung aus dem Hüllenmaterial mit wenigstens einem eingelagerten Medikament in solcher Weise durchlässig ist, daß - im implantierten Zustand - durch eine Gefäßwand gebildete Metabeinten in die Blutbahn gelangen und z. B. Sauerstoff oder andere Nährstoffe durch die Umkleidung zur Gafäßwand diffundieren können.

Eine weitere wichtige Ausgestaltung sieht vor, das die mit der Umkeidung aus Hüllenmaterial versehene Wandung der Prothese wiellach durchbrochen bzw. als durch Stricken, Häkeln oder auf sonstige Weise hergestelltes Maschenwerk ausgebildet ist.

Gemäß einer anderen Weiterbildung kann die Umkleidung mit Poren versehen sein, durch die - Substanzen der oben angegebenen Art hindurchdiffundieren können. Zweckmäßigerweise sollten die Poren eine Größe von höchstens 0.5 µ im Durchmesser haben, weil bei einer derartigen Porengrö-Be glatte Muskelzellen nicht von einer Arterienwand durch die Poren zum Arterienlumen gelangen können. Dabei kommt es darauf an, daß alle Teile der Endoprothese und insbesondere Überkreuzungen im Maschenwerk von der Umkleidung überdeckt sind. Bei aus Fadenmaterial durch Stricken oder sonstige Arten der Maschenbildung hergestellten Endoprothesen kommt auch solchen Ausbildungen besondere Bedeutung zu, bei denen lediglich das die Endoprothese bildende Fadenmaterial, bei dem es sich in der Regel um Metallträger handelt, vollständig umhüllt ist, wobei es in einfacher Weise gelingt, möglichst große Maschen zu gewinnen.

In vorteilhäfter Weise kann die Umkleidung der Prothese aus mehreren Lagen bestehen und jede Lage mit anderen Medikamenten ausgerüstet sein. Dabei hat sich als zwechmäßig erwissen, wann die einzelnen Lagen der Umkleidung aus Materialien verschieden schneller biologischer Abbaubarkei bestehen. Insbesondere kann die Innere Lage der Umkleidung schneller biologisch abbaubar sein als die äußere Lage der

Weiter hat sich als zweckmäßig arwiesen, bei einer mehrtagigen Umkleidung die innere Lage mit antithrombotischen und die äußere Lage mit anti-proliferativen und/oder anderen medikament/sen Substanzen aus zufüsten. Wenn bei dieser Ausbildung die innere Lage schneiler biologisch abbar ist als die äußere Lage, wird dadurch der Gefahr einer Thrombose wirksam begognet, die inden ersten Tagen nach der mignatration besteht. Die antiproliferative Wirkung muß hingegen über einen längeren Zeitraum aufrechterhalten bieben, der werigstens sieben Wochen betragen sollte. Dies kann durch die langsamere Abbaubarkeit der äußeren Lage erreicht werden.

Eine andere wichtige Weiterbildung sieht vor, daß die mit antiproliferativen und/oder anderen me-

dikamentösen Substanzen ausgerüstete äußere Lage der Umkleidung aus je einer ringförmigen Umhüllung kurzer Längenerstreckung an den beiden Prothesenenden besteht. Diese Maßnahme trägt der im Tierversuch gewonnenen Erkenntnis Rechnung, daß bei einer Prothese mit einer nicht wasserdurchlässigen oder porösen inneren und äu-Beren Umkleidung sich relativ schnell nach der Implantation an den Enden Einengungen bilden. und zwar bedingt durch Thrombosen und auch durch Intimaproliferationen. Dabei können die ringförmigen Umhüllungen kurzer Längenerstreckungen an den Prothesenenden auch mit Poren versehen sein. Bei kleinen Poren ist noch immer ein Flüssigkeitsaustausch mit Diffusion gewährleistet. Die Ausrüstung der Enden der Prothese mit Poren wirkt einer Zellwucherung an den Enden entgegen.

Gemäß einer nochmaligen Weiterbildung kann auch die äußere Lage einer mehrlagigen Umkleidung Zytostatika zum Offenhalten einer Tumorstenose enthalten und die innere Lage mit rheologisch Jünstigen Sübstanzen ausgerüstet sein, um z. B. bei in den Gallenwegen verwendeten Stents den Gallefluß zu verbessern. Besonders Bedeutung hat diese Maßnahme deshalb, weil es beispielsweise in Gallengangtumorstenosen häufig aufgrund einer sekundären Infektion der Gallengiänge zu Klumpenbildungen kommen kann, die am Stent hängenbleiben und so die Passage verstopfen.

Schließlich sieht eine abermalige Weiterbildung der erfindungsgemäßen Endoprothese auch vor. daß diese mit einem sich beim Aufweiten auf ein größeres Lumen stark erweiternden Seitloch ausgerüstet ist, damit durch den umhüllten Stent im Implantationsbereich abgehende Gefäßseitenäste offengehalten werden. Bei Endoprothesen in Form von Drahtgestricken kann das Seitloch darin bestehen, daß ein einzelner Draht einer Masche vor dem Aufweiten durchtrennt ist. Beim Aufweiten eines derartigen Stents entsteht dann ein relativ großes Loch, das als Durchlaß für Blut in einen Seitenast dienen kann. Auch bei zu behandelnden Gallengängen mit Seitästen kann eine Endoprothese mit Seitloch in sinngemäß gleicher Weise benutzt werden. Naturgemäß muß bei der Implantation sichergestellt werden, daß die Prothese mit dem Seitloch lagerichtig zu einem abgehenden Seitenast positioniert wird.

Eine zweckmäßige Ausführungsform kann auch darin bestehen, daß gemäß einer anderen Weiterbildung an der als schlauchartige Hohlmembran ausgebildeten Umkleidung wenigstens ein nach auben führender Zuführschlauch vorgesehen ist, so daß der Hohlraum der Umkleidung kontinuierlich mit Medikamenten versorgt werden kann. Dadurch wird eine Medikamentenabgabe an die Gefäßwand Über längere Zeit möglich, wobei im Unterschied zu den sog. "spraying balloons" der Durchfluß im Geläß erhalten bleibt und die einzubringenden Medikamente bei geringem Druck zugeführt werden können, ohne daß es, wie bei dem vorgenannten Stande der Technik, zu mechanischen Verletzungen der Arterienwand kommen kann.

Nach einer vorteilhaften Weiterbildung kann der Zuführschlauch lösbar an der Umkleidung angeordnet sein, so daß der Zuführschlauch aus der schlauchartigen Hohlmembran nach der Medikamentenabgabe herausgezogen werden kann. Dabei können auch mehrere Zuführschläuche über den Umfang der Umkleidung gleichmäßig verteilt angeordnet sein und jedem Zuführschlauch kann eine Gruppe von Löchern in der Umkleidung zugeordnet sein, um das zu infundierende Medikament über den Umfang der Prothese etwa isotrop einzuleiten und dadurch die Medikamentenabgabe an die umliegende Gefäßinnenwand mit radial gleichmäßigem Druck zu erreichen. Eine andere zweckmäßige Ausführungsform kann darin bestehen, daß die als schlauchartige Hohlmembran ausgebildete Umkleidung, deren Wandung keine Löcher aufweist, zur Aufnahme flüssiger, radioaktiver Stoffe einen nach außen weisenden Zuführschlauch aufweist. Dadurch kann die Gefäßwand temporärer Bestrahlung durch die radioaktiven Substanzen ausgesetzt werden, wobei die Gefahr einer Kontamination des Patientenkörpers vermieden wird.

Schließlich sieht eine Weiterbildung der erfindungsgemäßen Endoprorbese vor daß sich bei eieinem Geflecht oder Maschenwerk aufweisenden, die Prothese stützenden Hohlkörper deren Lumen
durch axialen Zug an der Prothese so verkelinert, daß die Prothese in einen Katheler aufnehmbar und
mittels des Katheters aus dem Gefäß entfembar int. Dadurch kann die Prothese aus dem Gefäß und
damit aus dem Körper des Patienten zurückgezogen werden.

Anhand der beigefügten Zeichnung sollen nachstehend einige Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Endoprothese erläutert werden. In schematischen Ansichten zeiden:

- Fig. 1 eine als länglicher Hohlkörper ausgebildete Endoprothese mit einer Umkleidung aus biologisch abbaubarem und mit Medikamenten ausgerüsteten Hüllenmaterial,
- Fig. 2 in gegenüber Fig. 1 vergrößerter Darstellung einen der Schnittlinie II-II in Fig. 1 entsprechenden Längsschnitt durch die Endoprothese.
- Fig. 3 in einer Ausschrittansicht den Außbau der Endoprothese alls aus metallischem Fadenmaterial hergestelltes Gestricke mit locker ineinandergreifenden und Maschen bildenden Schlingen,
- Fig. 4 in einer Ansicht ähnlich Fig. 2 eine

Endoprothese mit mehrmaliger Umkleidung und Beschichtung der Prothesenenden mit Medikamenten,

- Fig. 5 in einer gegenüber den Fig. 1 bis 4 verkleinerten Darstellung eine Gefäßprothese mit Seitloch im implantierten Zustand in einer Arterie mit einem von dieser abgehenden Seitlast,
- Fig. 6 in einer Ansicht wie in Fig. 5 eine Gefäßprothese mit Seitloch für den Blutabfluß durch einen Hauptgefäßast, während sich der Stent selbst in einem Nebenast forterstreckt,
- Fig. 7 einen Längsschnitt einer in einem Gefäß implantierten Endoprothese mit einer als membranartige Hohlmanschette ausgebildeten Umkleidung, deren Außenwandung mit Löchern zur Medikamentenabgabe versehen ist, und
- Fig. 8 die mit Löchern und Poren versehene Umkleidung in einem Ausschnitt gemäß Fig. 7.

Bei der aus den Fig. 1 und 2 ersichtlichen Endoprohese in handelt es sich um einen in seinem Lumen veränderbaren rohrförmigen Hohlkörper, dessen Wandungen 11 von einer innenen und sußeren Umkeidung 12, 13 vollständig eingeschlossen sind. Aufgebracht ist diese Umkleidung auf das eigentliche Prothesenmarterial durch Eintauchen der Prothese in füssiges Hüllenmaterial, das danach ehäftent ist. Im Hüllenmaterial ist ohne Bildung schädlicher Abbauprodukte biologisch abbaupt, wodurch nach und nach eine Freisetzung der im Höllenmaterial im gelösten Zustand eingelagerten Medikamente erfolgt.

Fig. 3 veranschaulicht in einem Wandausschnit eine als Gestricke aus metallischem Fadernaterial 15 hergestellte schlauchurtige Endoprichese, bei der locker heinandergreifende Schlingen 16 offene Maschen bilden. Der besondere Vorteil einer derartigen Profinesenausbildung besteht darin, daß diese elastisch nachgiebig ist und nicht nur Gefälskrümmungen bei der Implantation zu folgen werden wen einer derartigen Profinese angesichts der ihr eigenen Federrückstellkräfte wieder ausgegischen.

Bei einer gemäß Fig. 3 als Gestricke ausgebitdeten Endoprothese ist das Fadenmaterial sebst mit einer medikamentenhaltigen Umkleidung aus biologisch abbaubaren Höllenmaterial versehen, so daß für den Wandaufbau einer derartigen Prothese das Vorhandensein oftener Maschen charakteristsch ist. Seisbreverständlich kann eine derartige Prothese aber auch mit einer Umkleidung in Form eines schlauchartigen Überzugs versehen sein.

50

Bei der aus Fig. 4 ersichtlichen Endoprothese 20 stid die Wandung 21 mit einer inneren und außeren Umkleidung 22, 23 versehen und an den Prothessenenden sind mehrlagige Umkleidungen 25, 26 aus biologisch abbabuteren Hüllenmaterial angeordnet. Die sich über die gesamte Prothesenlänge erstreckenden Lagen 22, 23 der Umkleidung ist dabei mit antilfrombotischen Substanzen ausgerüste, hingegen die in Form von Endringen nur ge-niger Axialersteckung aufgebrachten äußeren Lagen 25, 26 mit antiproliterativen Substanzen, die ein nach längerer Implantationsdauer zu befürchendes Umwerber der Prothessenenden wirksam unterbinden, das auf Thrombenbildung oder Intima-proliferation beruht.

Bei einer Prothesengestaltung gemäß Fig. 4 kann es auch angezeigt sein, nur die Umkleidungen 25, 26 der Prothesenden als Medikamentendepot auszubilden, um die von der Prothese abgebene Medikamentendosis nicht zu hoch werden zu lassen, damit keine systemische Wirkung erzielt wird.

Bei den erfindungsgemäßen Endoprothesen kann es sich beispielsweise um 4 cm lange sterile Metall-Stents mit einem Innendurchmesser von 4,0 mm handeln, die unter aseptischen Bedingungen in eine Lösung von 4,00 g Poly-D.L-Laktid (inhärente Viskosität = 0,3) + 0,35 g Triacetin + 270 g Aceton getaucht werden. Nach der Trocknung (bei RT 5 Tage, unter vermindertem Druck bei 20 Torr. 16 Tage) und bei 40 °C unter vermindertem Druck (4 Tage) hat der Polymerüberzug (24 mg/cm) eine Phasenübergangstemperatur von 25 * 2 * C. Die Polymerlösung kann aber zusätzlich auch 0,40 g Heparin suspendiert enthalten. Der Polymerüberzug ergibt dann 2,0 mg Heparin/cm. Schließlich können, bei einem weiteren Beispiel, die Polymerüberzüge in isotonem Phosphatpuffer pH 7,4 bei 37° C gelagert werden. Bei einem derartigen Versuch setzte die Polymermassenabnahme nach 18 Tagen ein und ergab danach eine Halbwertszeit von 12 Tagen. Die Halbwertszeit der Molmassenabnahme betrug 10 Tage.

٠.

27

Die in Fig. 5 im implantierten Zustand veranschaulichte Endoprorthese 30 ist mit einem Seitloch 31 versehen, das beim Aufdehnen der Prothese von einem kleinen Lumen auf ein dem veranschaulichten Implantaionszustand entsprechendes größeres Lumen eine starke Vergrößerung erfahren hat und dadurch eine ungehinderte Versorgung des von der die Endoprothese aufnehmenden Arterie 22 abgehenden Seitaates 33 ermöglicht.

Fig. 6 veranschaulicht hingegen eine Endoprothese 30° mit einem Seitloch 31° für den im wesentlichen ungehinderten Buttliß durch einen Hauptgefäßast 32, während sich der Stent seibst in einem Nebenast 33° forterstreckt. Bei dem Nebenast könntle es sich auch um einen Bypass handelin, in welchem Falle das Seitloch dann koaxial zur Achse des Hauptastes liegt.

Bei der in Fig. 7 gezeigten Ausführungsform besteht die Endoprothese 40 aus einem Stent 41 und einer diesen umschließenden Umkleidung 42. 43, die als doppelwandige Hohlmanschette ausgebildet ist und deren Außenwandung 43 im implantierten und aufgeweiteten Zustand an einer Gefäßinnenwand 46 und mit ihrer Innenwandung 42 au-Benseitig am Stent anliegt. Zwischen der Innenund Außenwandung der Umkleidung befindet sich ein Hohlraum für die Aufnahme von Medikamenten, die über in der Außenwandung 13 angeordnete Löcher 18 an die Gefäßinnenwand 46 abgeben werden können. Auch in der Innenwandung 12 können Löcher vorgesehen sein (nicht gezeigt), und zwar in einer anderen Anzahl als in der Außenwandung 13. Ferner ist ein im Hohlraum zwischen der Innen- und Außenwandung 42, 43 ausmündender Zufuhrschlauch 47 vorgesehen, der sich etwa koaxial zur Axialerstreckung der Prothese 40 entlang der Gefäßinnenwand forterstreckt und eine kontinuierliche Medikamentenzufuhr ermöglicht.

Der Zuführschlauch kann auch lösbar mit der Umkleidung verbunden sein, so daß nach erfolgter Medikamentenabgabe von der Umkleidung eine Abtrennung des Zuführschlauchs vorgenommen werden kann - Dabei kann zum Verschleßen der Zuführöffnung an der Umkleidung eine entsprechende Abspersinrichtung vorgesehen sein.

Fig. 8 zeigt einen Abschnitt der membranarigen Umkleidung, bei der zusätzlich zu den für die Medikamentensagbab bestimmten Löchen als in der Außenwandung 43 die Innen- und Außenwandung durchdringende Poren 49 vorgesehen sind. Diese Poren bilden radial verlaufende Verbrindungskamäle, um die Diffusion von Metaboliten zwischen Gefäßlumen und Gefäßwand zu ermönlichen.

Bei den den in Fig. 7 und 8 beschriebenen Ausführungsformen der Endoprothese 40 ist eine Medikamentenbagbabe an die Gefäßwah dit 46 über einen längeren Zeitraum möglich, wobei der Durchfluß im Gefäß im wesentlichen unbenindert erhalten bleibt. Die zu infundierenden Medikamente können unter geringem Druck in die schlauchförmige Umkleidung eingeleitet werden, und treten demgemäß auch unter nur geringem Druck durch die sich durch die Wandungen 42, 43 der Umkleidung erstreckenden Löcher aus. Die Gefähr einer mechanischen Verletzung der Gefäßwand 46 ist dabei vernachlässigbar klein.

Weiterhin können auch die zu infundierenden Substanzen in einer geeigneten, definierten Konzentration verabreicht werden, so daß dabei eine Gefäß- oder Zellschädigung weitgehend vermieden wird.

Neben Medikamenten lassen sich zusätzlich Substanzen in die schlauchartige Umkleidung einDie Umkleidung kann bei allen vorstehend beschriebenen Ausführungsbeispielen mit Vorstehel beim Aufweiten ohne Rissebildung plastisch verformbar sein. Dies gilt sowohl für Stents, bei denen die Umkleidung aus schlauchissem ("bulk") Material besteht, wie auch bei den schlauchförmigen Ausführundsformen.

Patentansprüche

 In den K\u00f67per eines Patienten, Insbesondere in ein Blugef\u00e48 oder in eine andere K\u00f67perh\u00f6hie, mittels eines K\u00e4theters perkutan implantierbare und als \u00e4finglicher Hohik\u00f67per ausgebildete Endoprothese, die - nach lagerichtiger Paizierung bei der Implantation - von einem kleinen Lumen beim Einf\u00fchre aus ein der Gebrauchstage entsprechendes gr\u00f6\u00e4res Lumen ver\u00e4nderbar ist.

dadurch gekennzeichnet,

daß die Prothese (10, 20, 30, 40) eine Umkleidung (12, 13; 21, 22, 25, 26; 42, 43) aus einem ohne Rissebildungen beim Aufdehnen vom kleinen auf das größere Lumen plastisch verformbaren Hüllemateirla autweist und daß letzteres mit wenigstens einem eingelagerten, im implaniteren Zustand der Prothese nach und nach mit vorzugsweise gleichbeilberder Rate an den Patienten abzugebenden Medikament ausgerüstet ist.

2. In den K\u00f6rper eines Patienten, insbesondere in ein Blutgef\u00e4d oder in eine andere K\u00f6rperh\u00f6hle, mittels eines K\u00e4thelters perkutan implantierbare und als l\u00e4nglicher Hohlk\u00f6rper oder Stent ausspeblidete Endoprothese, die - nach lagerichtiger Plazierung bei der implantation - von einen met kleinen Lumen beim Enf\u00fctbran aus einen der Gebrauchslage entsprechendes gr\u00f6\u00e4res.

dadurch gekennzeichnet,

daß die Prothese (10, 20, 30, 40) eine Umkleidung (12, 13; 21, 22, 25, 26; 42, 43) aufweist, die den Stent im nicht aufgeweiteten Zustand unter Ausbildung von Falten umschließt, wobei sich die Falten beim Aufweiten auf das größere Lumen glätten, und daß die Umkeidung mit wenigstens einem eingelagerten, im implantierten Zustand der Prothese nach und nach mit vorzugsweise gleichbeibender Rate an den Patienten abzugebenden Medikament ausgerüstet ist.

- Endoprothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) an der Außenwand und/oder der Innenwand der Prothese (10, 20, 40) angeordnet ist
- Endoprothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) alle stützenden Teile der Prothese (10, 20, 40) vollständig einschließt.
 - 5. Endoprothese nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die wenigstens ein eingelagertes Medikament enthattende Umkleidung (12, 13; 22, 23) durch Einbringen des fer Prothese (10, 20) stitzenden Hohliköpres oder Stents in eine Gußform mit ffüssigem und danach erhärtendem dehnbarem Hüllenmaterial aufgebracht ist.
- Endoprothese nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13, 22, 23) bei ehwa halber Maximalaufdehnung des die Prothese (10, 20) stützenden Hohlkörpers oder Stents auf diesen aufgebracht ist.
 - Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis
 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Umläch
 dung (12, 13; 22, 23, 42, 43) aus einer
 schlauchartigen Hohlmembran besteht, die um
 die Prothese (10, 20) herumgelegt und befestigt ist.
- Endoprothese nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die schlauchartige Hohlmembran an der Innen- und/oder Außenseite der Prothese (10, 20, 40) haftend angelegt und um die Prothesenenden herumgeschlagen ist.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 8. dadurch gekennzeichnet, daß die in der Umkleidung (12, 13: 22, 23; 42, 43) enthaltenen Medikamente in dem Hüllenmaterial gelöst oder in Form von Bläschen aufgenommen sind.
 - Endoprothese nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß zur Medikamentenabgabe Löcher in der Innen- und/oder Außen-

55

wandung der Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) vorgesehen sind, die sich beim Aufweiten auf das größere Lumen so erweitern, daß im maximalen Aufweitungszustand der Umkleidung Medikarnente freisetzbar sind.

- Endoprothese nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Anzahl der Löcher in der dem Gefäßlumen zugewandten Wandung der Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) von der der Gefäßlinnenwand zugewandten Wandung der Umkleidung verschieden ist.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß das die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) bildende Hüllenmaterial biologisch abbaubar ist.
- 13. Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 12. dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) aus Polymeren oder deren Weitnündungen, instessondere aus Poly-D-L-laktid oder aus Poly-D-LLaktid-o-brimethylenkarbonat oder aus mit Glutalatidehludverkettesem Albumin bestehn, wobei das Glutalatidehyd nach Vernetzung des Albumins wieder entternt wird.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13, 22, 23, 42, 43) aus Polyacryl oder Polyacryl-Verbindungen besteht.
- 15. Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 14. dadurch geleknreischnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) in solcher Weise durchlässig ist, daß - im implanieren Zustand durch eine Gefäßwand gelidiete Metaboliten in die Blutbahn gelangen und zum Beispiel Sauerstoff oder andere Mährstoffe vom Blut durch die Umkleidung zur Gefäßwand diffundieren können.
- 16. Endoprothese nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß deren mit der Umkleidung (12, 13: 22, 23; 42, 43) aus Hüllenmaterial versehene Wandung (11, 21, 41) viellach durchbrochen bzw. als durch Stricken, Hale oder auf sonstige Weise hergestelltes Maschenwerk ausgebildel ist.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 16. dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) Poren aufweist, durch die Substanzen hindurchdiffundieren können.

- Endoprothese nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Poren der Umkleidung (12, 13; 22, 23; 42, 43) eine Größe von höchstens 0,5 Mikrometer im Durchmesser aufweisen.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis
 18, dadurch gekennzeichnet, daß die Umkleidung (12, 13; 22, 23; 25, 26; 42, 43) aus
 mehreren Lagen besteht und daß jede Lage
 mit anderen Medikamenten ausgerüstet ist.
 - Endoprothese nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß die einzelnen Lagen der Umkleidung (12, 13; 22, 23; 25, 26; 42, 43) aus Materialien verschieden schneller biologischer Abbaubarkeit bestehen.
 - Endoprothese nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Lage der Umkleidung (12, 13, 22, 23; 25, 26; 42, 43) schneller biologisch abbaubar ist als die äußere Lage.
- 22. Endoprothese nach einem der Ansprüche 19
 bis 21, dadurch gekennzeichnet, das die lange
 ner Lage der Umkeidung (12, 13, 22, 23;
 43) mit antithrombotischen und die äußere
 Lage mit antiproliferativen und/oder anderen
 medikamentösen Substanzen ausgerübet ist.
 - 23. Endoprothese nach Anspruch 22, dadurch geundfoder anderen medikament/sen Substanzen ausgerüstete äußere Lage der Umkleidung aus je einer ringförmigen Umhöllung (25, 26) kurzer Längenerstreckung an den beiden Prothesenenden besteht.
- Endoprothese nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß die ringförmigen Umhüllungen (25, 26) kurzer Längenerstreckung an den Prothesenenden mit Poren versehen ist.
- 25. Endoprothese nach einem der Ansprüche 19 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß die äuger e Lage der Umkeidung (12, 13, 22, 23, 25, 26, 42, 43) mit Zytostalika zum Offenhalten einer Tumorstenose bzw. als antiproliferative Substanz gegen die Intimarlyperplasie und die innere Lage mit rheologisch günstigen Substanzan ausgerütstel sit.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis
 55, gekennzeichnet durch ein beim Aufweiten auf ein größeres Lumen sich stark erweiterndes Seitloch (31, 31).

- 27. Endoprothese nach einem der Ansprüche 7 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß an der als schlauchartige Hohlmembran ausgebildeten Umkleidung (42, 43) wenigstens ein nach au-Ben führender Medikamentenzuführschlauch (47) vorgesehen ist.
- Endoprothese nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß der Zuführschlauch (47) lösbar an der Umkleidung (42, 43) angeordnet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 27 oder 28, dadurch gekennzeichnet, daß die Zuführschläuche (47) über den Umfang der Umkleidung (42, 43) gleichmäßig angeordnet sind.
- Endoprothese nach Anspruch 29, dadurch gekennzeichnet, daß jedem Zuführschlauch (47) eine Gruppe von Löchern in der Umkleidung zugeordnet ist.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekentzeichnet, daß die als schlauchartige Hohlmembran ausgebildete Umkleidung (42, 43) zur Aufnahme flüssiger, radioaktiver Stoffe einen nach außen führenden Zuführschauch (47) aufweist.
- 32. Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bisinem Geflecht oder Maschenwerk aufweisenden, die Sich bei einem Geflecht oder Maschenwerk aufweisenden, die Prothese stützenden Hohlikörper derne Lumen durch axialen Zug an der Pröthese (10, 20, 40) so verkleinert, daß die Pröthese (10, 20, 40) in einen Katherte zufnehmbar und mittels des Katheters aus dem Gefäß entfernbar (sich.)

١.

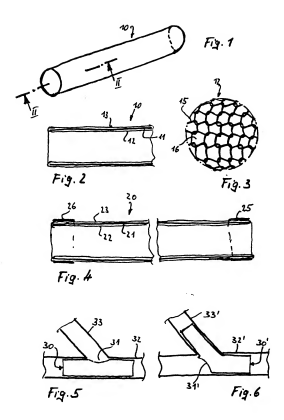


Fig. 7

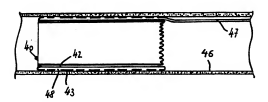
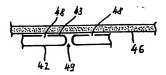


Fig. 8



EPA Form 130) UJ N. A OP T

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			EP 93109923.8	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der mal	ents mit Angabe, soweit erlorderlich. Igeblichen Teile	Bernitt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG IM CI'S
x		. 779 .nsbesondere An- 16; Fig. 1-17 *	1,2	A 61 F 2/04 A 61 M 29/00
`	US - A - 5 059 (STACK ET AL.) * Ansprüche		1-4,7, 10,12, 32	
٠	US - A - 4 879 (GRECO ET AL.) * Gesamt *	135	1-4, 13,14	
٠	DE - A - 4 030 (STRECKER) * Gesamt *	998	1,2,32	
١,	WO - A - 92/06 (SONG)		1-4,7	
.	WO - A - 90/13	1-8; Fig. 1-7 * 332 MEDICAL CENTER)	1-4	AECHERCHERTE SACHGEBIETE IM CTY
Der vo	oringende Recherchenbericht wu	rde fur alle Palentanspruche erstellt	1	
	Recherchenori	Abschlufidalum der Recherche		Pruler
Y von i ande A tech O nich	WIEN EGORIE DER GENANNTEN D besonderer Bedeutung allem i besonderer Bedeutung in Ver bren Verotlentlichung derselb nologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung	heirachtet nach bindung mil einer D in de en Kategorie L : aus a	es Patentdokum dem Anmelded ir Anmeldung ar andern Grunder	IHATSEK tent, das jedoch erst am ode atum veroffentlicht worden i geführtes Dokument e angelührtes Dokument
	chenkleratur Erlindung zugrunde kegende 1	heonen oder Grundsätze stimi	mendes Dokum	n Patentfamilie, überein- ent